

PCT/FR'03/03707

REC'D 1 2 MAR 2004

WIPO PCT

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

BEST AVAILABLE COPY

DOCUMENT DE PRIORITE

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

> INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIETE INDUSTRIELLE

SIEGE 26 bis, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.lml.fr



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2



Cicpione (see 14)			Cet imprimé est à remp	lir lisiblement à l'encre noire .	DB 540 e 8 / 210502
	Réservé à l'INPI		ME NOM ET ADRESS	E DU DEMANDEUR OU DU MAN	NDATAIRE
REMISE DESPRESSE: C ZURÉSGIVÉ à l'INPI			À QUI LA CORF	RESPONDANCE DOIT ÊTRE ADR	RESSEE
DATE 75 INPI PARIS			BREVALEX		
	0215738		BKEVALEA		
N° D'ENREGISTREMENT			3, rue du Docte	our Lancereaux	
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'IN		2	75008 PARIS	di Editorioani	l
DATE DE DÉPOT ATTRIBUÉE . 2002			· 120001 1000		
Vos références pou	ır ce dossler		o		•
(facultatif) SP 217	742 FG OA 02420				
		N° attribué pa	N° attribué par l'INPI à la télécopie		
Confirmation d'un dépôt par télécople			Cochez l'une des 4 cases suivantes		
13 MATORE DE LA DENIMINA					
		음	X		
Demande de ce	rtificat d'utilité	<u> </u>			
Demande divisi	onnaire				, 1
!	Demande de brevet initiale	N°.		Date Lill	
		N°		Date L	」
	de de certificat d'ulilité initiale			g	
Transformation	d'une demande de	N°.		Date . . .	
	n. Demande de brevet initiale	1			
TITRE DE L'IN	IVENTION (200 caractères o	r espaces maximum,	······································	TADIE DANG IN MII	TRII :
POLYMER	E ACRYLIQUE, DIS	PERSION DUL	OIT POLYMERE S	TABLE DANS UN MIL	IADITE
ORGANIQ	UE NON AQUEUX E	ET NON SILICO	NEEL COMPOS.	ITION COMPRENANT	2.12.12
DISPERSIO	ON.		•		
	•		1	•	
					
DÉCLARATIO	N DE PRIORITÉ	Pays ou organisa	tion	No	
1		Date	<u> </u>	14	
OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE		Pays ou organisa	tion	No .	
LA DATE DE	DÉPÔT D'UNE	Date		IN .	
DEMANDE A	NTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisa	tion	No.	
		Date		• •	Aufuitan
		S'il y.a d	'autres priorités, coch	nez la case et utilisez l'imprin	nie «Suite»
THE DEMANDER	R (Cochez l'une des 2 cases) [X] Personn	e morale	Personne physique	
	or (ooding)				
Nom ou dénominat	tion sociale	L'OREAL			
L	ion sociale				
Prénoms	manus and the second of the second of the second	Société anon	vme		
Forme juridique		Société anon		Compression to the comment of the co	
N° SIREN		.	J		
Code APE-NAF		 		4	a en esse administrativo
Domicile	Rue	14 rue Roya	le		
ou		- 5 0 0 0 0 C	DADIS		
siège	Code postal et ville	[7 5 0 0 8]	ranis		
	Pays				
Nationalité			No 40 H	copie (facultatif)	
N° de téléph	one (facultalif)			cohic Checianii	• • "
Adresse électronique (facultatif)		<u> </u>			
		S'il yaplu	S'il y a plus d'un demandeur, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»		



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



		Réservé à MNPI			
REMIS	E PESPIÈCES E	2002			
	75 INPI P				
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	0215738			
	enregistrement Inal attribué par i	4 134 4 11			DB 540 W / 210502
16	MANDATAIRE	(e'il v a lieu)			
***	Nom		DU BOISBAU	IDRY	
:	Prénom		Dominique Dominique		an annual principal principal graphy of the of the second control
- •	Cabinet ou Soc	ciété	BREVALEX		
			Did ville		
	N °de pouvoir	permanent et/ou	CPI 95 304		
	de lien contrac	ctuel			
	0.1	Rue	3, rue du Docte	eur Lancereaux	
	Adresse	Code postal et ville	7 5 0 0 8 PA	RIS	
		Pays	FRANCE		
<u> </u>	N° de téléphoi		01 53 83 94 00	معا يعم معمد بالاساد والم	
	Nº de télécopi		01 45 63 83 33		
<u> </u>		ronique (facultatif)	brevets.patents@brevalex.com Les inventeurs sont nécessairement des personnes physiques		
Z	INVENTEUR	(S)		ont necessairement des	personnes physiques
		urs et les inventeurs	Oui	liu la farmui	aire de Désignation d'inventeur(s)
	sont les même				t (y compris division et transformation)
RAPPORT DE RECHERCHE			r une demande de preve	t (y compris division et a ansiormadon)	
		Établissement immédiat ou établissement différé			
Paiement échelonné de la redevance (en deux (voxements)		Uniquement pour les personnes physiques effectuant elles-mêmes leur propre dépôt Oui Non			
9	RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES		Uniquement pour les personnes physiques Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition) Obtenue antérieurement à ce dépôt pour cette invention (joindre une copie de la décision d'admission à l'assistance gratuite ou indiquer sa référence): AG		
10		DE NUCLEOTIDES IDES AMINÉS	Cochez la case	e si la description contient (une liste de séquences
	Le support éle	ectronique de données est joint		***************************************	
	La déclaration séquences su	n de conformité de la liste de ur support papier avec le ronique de données est jointe	a liste de avec le		
		utilisé l'imprimé «Suite», nombre de pages jointes			
100	SIGNATURE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE				VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI
(Nom et qualité du signataire)					
D. DU BOISBAUDRY CPLASON			904		L. MARIFI LO
	1 1				the second secon

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

POLYMÈRE ACRYLIQUE, DISPERSION DUDIT POLYMÈRE STABLE

DANS UN MILIEU ORGANIQUE NON AQUEUX ET NON SILICONÉ ET

COMPOSITION COMPRENANT LADITE DISPERSION

DESCRIPTION

DOMAINE TECHNIQUE

5

15

25

.. 30

La présente invention a trait à des polymères acryliques aptes à former une dispersion de 10 particules stables dans un milieu non aqueux et non siliconé.

L'invention a également trait à un procédé de préparation desdits polymères.

Enfin, l'invention a trait à une dispersion stable de particules formées par ledit polymère dans un milieu non silicone donné et l'utilisation de cette dispersion dans des compositions cosmétiques.

Il est déjà connu d'utiliser dans le domaine de la cosmétique des dispersions de particules de polymère dans des milieux organiques, en tant qu'agents filmogènes dans différentes formulations de cosmétique, telles que les mascaras, les eye-liners, les ombres à paupières ou les vernis à ongles.

Ainsi, dans la demande de brevet européen EP 0 749 747 déposée par la demanderesse, il est décrit une composition comprenant une dispersion de particules de polymères non solubles dans un milieu non aqueux, ladite dispersion étant stabilisée par ajout de polymères stabilisants.

Les polymères stabilisants selon ce document se lient de manière non covalente par le biais d'interactions physiques sur les polymères non solubles évoquées ci-dessus.

Toutefois, ce type de composition présente les inconvénients suivants :

- Elle nécessite l'ajout dans le milieu non aqueux d'une quantité de polymères dits stabilisants supérieure à celle effectivement liée aux particules de polymères non solubles, afin d'obtenir une dispersion desdites particules relativement stable;
- lors de l'ajout dans ces compositions d'adjuvants, tels que des pigments, les polymères stabilisants ont tendance à se désorber des particules de polymères non solubles pour s'associer avec lesdits adjuvants, ce qui contribue à déstabiliser la dispersion, notamment par formation d'agglomérats entre les particules de polymères.

20

25

30

15

5

10

Le document JP 11181003 décrit des polymères aptes à former des particules solides sans ajout de polymères stabilisants mais toutefois ces particules sont instables dans des milieux organiques non aqueux.

La demanderesse a découvert de manière surprenante de nouveaux polymères, aptes à former des particules stables dans un milieu non aqueux non siliconé, sans ajout de polymères stabilisants.

Ainsi, la présente invention a pour but de proposer des polymères, formant dans un milieu organique non aqueux et non siliconé, une dispersion des particules individuelles autostabilisées, sans former d'agglomérats de particules et de sédiments insolubles, par exemple, après mise au repos de la dispersion une journée à température ambiante.

5

Un objet de la présente invention est donc un polymère acrylique comprenant proposer 10 squelette insoluble dans un milieu organique non aqueux non siliconé et une partie soluble dans ledit milieu constituée de chaînes latérales liées de manière ledit polymère étant covalente squelette, audit polymérisation obtenu par susceptible d'être 15 radicalaire dans le milieu organique non aqueux :

- d'un ou plusieurs monomères acryliques, pour former ledit squelette insoluble;
- d'un ou plusieurs macromonomères

 20 comportant un groupe terminal apte à réagir pendant la
 polymérisation pour former les chaînes latérales, le ou
 lesdits macromonomère(s) ayant une masse moléculaire en
 poids supérieure ou égale à 200;
- ladite partie soluble représentant 0,05 à 20% en poids du polymère, et ledit polymère ayant une masse moléculaire en poids allant de 10 000 à 300 000.

De préférence, la masse moléculaire en poids du polymère va de 20 000 à 200 000, mieux encore de 25 000 à 150 000.

Ces polymères, selon l'invention, peuvent se présenter sous différentes formes, en particulier sous forme de polymères statistiques.

On précise que, selon l'invention, dans ce qui précède et ce qui suit, on entend par polymère acrylique, un polymère obtenu par polymérisation radicalaire entre :

5

10

15

20

30

- un ou plusieurs monomères comportant au moins une insaturation éthylénique, dont l'homopolymère ou les copolymères correspondants sont insolubles dans le milieu organique non aqueux considéré, c'est-à-dire que l'homopolymère ou les copolymères mentionnés cidessus sont sous forme solide (ou non dissous) à une concentration supérieure ou égale à 5% en poids à température ambiante dans ledit milieu organique non aqueux;

- avec un ou plusieurs macromonomères dont l'homopolymère ou les copolymères statistiques correspondants sont solubles dans le milieu organique considéré, c'est-à-dire que l'homopolymère ou les copolymères susmentionnés sont complètement dissous à une concentration supérieure ou égale à 5% en poids et à température ambiante dans ledit milieu organique non aqueux.

On entend, dans ce qui précède et ce qui suit, par 'milieu organique non aqueux', un milieu constitué d'un ou plusieurs composés non aqueux, ledit milieu pouvant contenir au plus 1% en poids d'eau.

On entend, dans ce qui précède et ce qui suit, par « milieu non siliconé » un milieu constitué d'un ou plusieurs composés non siliconés, comprenant au

moins 50% en poids de composé(s) non siliconé(s), notamment de 50 à 100% en poids, par exemple de 60 à 100% ou encore de 65 à 95% en poids de composé(s) non siliconé(s), les éventuels composés siliconés pouvant être présents en une quantité maximale de 50% en poids, notamment de 0 à 40% en poids, voire de 5 à 35% en poids, par rapport au poids total du milieu.

On entend, selon l'invention, dans ce qui précède et ce qui suit, par 'macromonomère' tout oligomère comportant sur une seule de ses extrémités un groupe terminal apte à réagir lors de la réaction de polymérisation pour former les chaînes latérales, ledit pouvant être groupe un groupe à insaturation . éthylénique susceptible de polymériser par voie radicalaire avec les monomères acryliques, un groupe fonctionnel réactif susceptible de réagir avec monomères acryliques ou bien avec le squelette en cours de formation lors de la polymérisation.

10

15

20

25

30

Ainsi, les polymères selon l'invention se présentent sous la forme de polymères comprenant un squelette (ou chaîne principale) constitué par un enchaînement de motifs acryliques résultant de la polymérisation d'un ou plusieurs monomères acryliques et comprenant des chaînes latérales (ou greffons) issus de la réaction des macromonomères, lesdites chaînes latérales étant liées de manière covalente à ladite chaîne principale.

Le squelette (ou chaîne principale) est insoluble dans le milieu non siliconé considéré alors que les chaînes latérales (ou greffons) sont solubles dans ledit milieu.

Grâce aux caractéristiques susmentionnées, dans un milieu organique non siliconé donné, les polymères ont la capacité de se replier sur eux-mêmes, formant ainsi des particules de forme sensiblement sphérique, avec sur le pourtour de ces particules les chaînes latérales déployées, qui assurent la stabilité de ces particules. De telles particules résultant des caractéristiques des polymères de l'invention, ont la particularité de ne pas s'agglomérer dans ledit milieu et donc de s'autostabiliser et de former une dispersion de particules de polymère particulièrement stable.

On précise que par dispersion stable, on entend, selon l'invention, une dispersion qui n'est pas susceptible de former de dépôt solide, ou de déphasage liquide/solide notamment après une centrifugation, par exemple, à 4000 tours/mois pendant 15 minutes.

En particulier, les polymères de l'invention sont aptes à former des particules de taille moyenne allant de 10 à 400 nm, de préférence de 20 à 200 nm dans un milieu non siliconé donné.

De préférence, la partie soluble constituée par les chaînes latérales représente 0,1 à 15%, encore plus préférentiellement 0,1 à 10%, ou mieux encore 0,2 à 10% du poids total du polymère.

25

20

5

10

15

De préférence, les macromonomères, selon l'invention, présentent une masse moléculaire allant de 200 à 20 000, de préférence de 500 à 15 000.

30 Comme énoncé précédemment, les polymères sont susceptibles d'être obtenus par polymèrisation

d'un ou plusieurs monomères acryliques avec un ou plusieurs macromonomères dans un milieu organique non aqueux et non siliconé donné.

Le milieu organique non aqueux et non siliconé mentionné ci-dessus est, un milieu liquide comprenant au moins un composé liquide non aqueux non siliconé à une teneur mentionnée ci-dessus et peut être défini par rapport au paramètre de solubilité global de Hansen δ .

Le paramètre de solubilité global δ selon l'espace de solubilité de Hansen est défini dans l'article « Solubility parameter values » de Eric A.Grulke de l'ouvrage « Polymer Handbook », $3^{\rm éme}$ édition, Chapitre VII, pages 519-559 par la relation :

 $\delta = (d_D^2 + d_P^2 + d_H^2)^{1/2}$

dans laquelle

5

15

- d_D caractérise les forces de dispersion de LONDON issues de la formation de dipôles induits lors des chocs moléculaires,
- d_P caractérise les forces d'intéractions de DEBYE entre dipôles permanents ;
 - $d_{\rm H}$ caractérise les forces d'intéractions spécifiques (type liaisons hydrogène, acide/base, donneur/accepteur,...etc).
- La définition des solvants dans l'espace de solubilité selon Hansen est décrite dans l'article de C.M.Hansen « The three dimensional solubility parameters » J.Paint Technol.39, 105 (1967).

Le milieu organique non aqueux non siliconé 30 peut être constitué d'au moins un composé liquide non siliconé choisi dans le groupe constitué par :

- les composés liquides non aqueux non siliconés ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur à 17 (MPa)^{1/2}, à l'exception des composés siliconés;
- 5 les monoalcools ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur ou égal à 20 $(MPa)^{1/2}$; et

- les mélanges de ceux-ci.

Parmi les composés liquides non aqueux non 10 siliconés ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur ou égal à (Mpa) 1/2, on peut citer des corps gras liquides, notamment des huiles, qui peuvent être choisies parmi huiles naturelles ou synthétiques, carbonées, 15 hydrocarbonées, fluorées, éventuellement ramifiées, seules ou en mélange. Parmi ces huiles, on peut citer les huiles végétales formées par des esters d'acides gras et de polyols, en particulier les triglycérides, telles que l'huile de tournesol, de sésame ou de colza, ou les esters dérivés d'acides ou d'alcools à lonque 20 chaîne (c'est-à-dire ayant de 6 à 20 atomes carbone), notamment les esters de formule RCOOR' laquelle R représente le reste d'un acide supérieur comportant de 7 à 19 atomes de carbone et R' 25 représente une chaîne hydrocarbonée comportant de 3 à 20 atomes de carbone, tels que les palmitates, les adipates et les benzoates, notamment l'adipate de diisopropyle. On peut également citer les alcanes linéaires, ramifiés et/ou cycliques éventuellement 30 volatils et notamment des huiles de paraffine, de vaseline, ou le polyisobutylène hydrogéné, l'isododécane, ou encore les 'ISOPARS', les isoparaffines volatiles. On peut citer également les esters, les éthers, les cétones.

On peut citer, en particulier, comme composés liquides ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur ou égal à 17 (Mpa)^{1/2}:

5

25

30

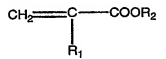
- les esters linéaires, ramifiés ou cycliques, ayant plus de 6 atomes de carbone;
- les éthers ayant plus de 6 atomes de carbone; et
 - les cétones ayant plus de 6 atomes de carbone.

un paramètre đe monoalcools ayant Par solubilité global selon l'espace de solubilité 15 Hansen inférieur ou égal à 20 (MPa) 1/2, on entend les monoalcools gras aliphatiques ayant au moins 6 atomes ; de carbone, la chaîne hydrocarbonée ne comportant pas de groupement de substitution. Comme monoalcools selon oléique, on peut citer l'alcool l'invention, 20 l'octadécanol l'alcool et dodécanol, le décanol, linoléique.

Le choix des monomères constituant le squelette des polymères et des macromonomères, de même que la taille du polymère, des chaînes latérales ainsi que la proportion des chaînes latérales se fera en fonction du milieu non aqueux et non siliconé de manière à obtenir une dispersion de particules de polymères dans ledit milieu, ce choix pouvant être effectué par l'homme du métier.

A titre d'exemples de monomères acryliques susceptibles de constituer après polymérisation le squelette insoluble du polymère, on peut citer le ou les monomères acryliques choisis parmi les monomères suivants et leurs sels :

- les (méth)acrylates de formule :



dans laquelle :

5

15

- R₁ désigne un atome d'hydrogène ou un groupe méthyle ;
 - R₂ représente un groupe alkyle linéaire ou ramifié, comprenant de 1 à 6 atomes de carbone, ou un groupe alkyle cyclique comprenant de 3 à 6 atomes de carbone, lesdits groupes pouvant comporter dans leur chaîne un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, N et S, et pouvant comporter un ou plusieurs substituants choisis dans un groupe constitué par OH, les atomes d'halogène (F, Cl, Br, I), ou
- R₂ représente un groupe alkyle linéaire ou ramifié comportant de 1 à 6 atomes de carbone, substitué par au moins un groupe polyoxyéthylène, ledit groupe étant constitué par la répétition de 5 à 30 motifs oxyéthylène;
- A titre d'exemples de R_2 , on peut citer le groupe méthyle, éthyle, propyle, butyle, isobutyle, méthoxyéthyle, éthoxyéthyle, méthoxy-polyoxyéthylène.
 - les (méth) acrylamides de formule :

$$CH_2 = C - CON = R_4$$
 R_5

dans laquelle :

- R_3 désigne un atome d'hydrogène ou un groupe méthyle ;
- R₄ et R₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle, linéaire ou ramifié, comportant de 1 à 6 atomes de carbone; ou
- R_4 représente un atome d'hydrogène et R_5 10 représente un groupe 1,1-diméthyl-3-oxobutyle.

A titre d'exemples de groupes alkyles pouvant constituer R_4 et R_5 , on peut citer le n-butyle, le t-butyle, le n-propyle.

15 - les esters de vinyle de formule :

R₆-COO-CH=CH₂

dans laquelle :

20

- R₆ représente un groupe alkyle linéaire ou ramifié, comprenant de 1 à 6 atomes, ou un groupe alkyle cyclique comportant de 3 à 6 atomes de carbone et/ou un groupe aromatique, par exemple de type benzénique, anthracénique, et naphtalénique;
- insaturation(s) éthylénique(s) monomères à des comprenant au moins une fonction acide carboxylique ou 25 que l'acide acrylique, 1'acide sulfonique, tel crotonique, l'anhydride l'acide méthacrylique, l'acide fumarique, itaconique, l'acide maléique, l'acide maléique, l'acide styrènesulfonique, l'acide

acrylamidopropanesulfonique, l'acide vinylbenzoïque, l'acide vinylphosphorique et les sels de ceux-ci;

- les monomères à insaturation(s) éthylénique(s)
 5 comprenant au moins une fonction hydroxyle comme le méthacrylate de 2-hydroxypropyle, le méthacrylate de 2-hydroxyéthyle, l'acrylate de 2-hydroxypropyle et l'acrylate de 2-hydroxyéthyle;
- les monomères à insaturation(s) éthylénique(s) comprenant au moins une fonction amine tertiaire, tel que la 2-vinylpyridine, la 4-vinylpyridine, le méthacrylate de diéthylaminoéthyle, le méthacrylate de diéthylaminoéthyle,
- 15 diméthylaminopropylméthacrylamide et les sels de ceuxci;

et les mélanges de ceux-ci.

20 Il est entendu que ces monomères acryliques non polymérisés peuvent être solubles dans le milieu non aqueux et non siliconé considéré, mais devenir insolubles après polymérisation en une quantité appropriée, ce qui est l'objectif de la présente 25 invention.

Les macromonomères constituant après réaction les chaînes latérales du polymère selon l'invention, comporte un groupe terminal apte à réagir 30 au cours de la polymérisation avec les monomères

acryliques ou la chaîne en croissance pour former lesdites chaînes.

Ce groupe terminal peut être un groupe à insaturation éthylénique, en particulier un groupe choisi parmi les groupes vinyle, allyle, méthallyle, (méth)acryloyle, vinylbenzoyle, vinylbenzyle, alcényle en C1-C4, cycloalcényle en C1-C6. Ce groupe peut être un groupe réactif susceptible de réagir avec le squelette ou les monomères le constituant (telle que OH, NH₂, COOH, anhydride).

10

15

A titre d'exemples, on peut citer :

- les polyoléfines, telles que celles à base de polyéthylène, polypropylène, polyéthylène-polypropylène, polyéthylène-polybutylène, polyisoprène, polybutadiène, poly(éthylène/butylène)-polyisoprène et plus particulièrement le méthacrylate de poly(éthylène/butylène) commercialisé sous la dénomination Kraton Ligard L-12T3 par Kraton Polymers;
- les homopolymères ou copolymères d'acrylate ou de méthacrylate d'alkyle linéaire ou ramifié de 8 à 22 atomes de carbone, tels que les macromonomères à base de poly(acrylate éthyl-2-hexyle), de poly(acrylate de dodécyle).
- De préférence, les macromonomères de l'invention présentent une température de transition vitreuse inférieure ou égale à 25°C, de préférence inférieure ou égale à 0°C.

·· ~~~~

Des polymères particulièrement avantageux selon l'invention sont ceux obtenus par polymérisation:

- du monomère acrylate de méthyle et du macromère polyéthylène/polybutylène (Kraton L-1253) dans l'isododécane; l'isononylisononanoate ou un alkyl-benzoate en C₁₂-C₁₅ (Finsolv TN);
- du monomère acrylate de méthoxyéthyle et du macromonomère polyéthylène/polybutylène (Kraton L10 1253) dans l'isododécane.

La présente invention a également trait à une dispersion non aqueuse comprenant un milieu organique non aqueux et des particules constituées d'au moins un polymère, ledit milieu et ledit polymère étant tels que définis précédemment.

Avantageusement, les particules de polymères se présentent sous la forme de particules nanométriques, ayant une taille moyenne pouvant aller de 10 à 400 nm, de préférence de 20 à 200 nm.

Du fait de cette taille très faible, les particules entrant dans la constitution de la dispersion sont particulièrement stables et donc peu susceptibles de former des agglomérats. La dispersion de l'invention est donc une dispersion stable dans le milieu non aqueux non silicone considéré et ne forme pas de sédiments, lorsqu'elle est placée pendant une durée prolongée (par exemple, 24 heures) à température ambiante.

5

15

20

25

L'invention a également trait à un procédé de préparation d'un polymère ou d'une dispersion de particules de polymère, tel que décrits précédemment, ledit procédé comprenant une étape consistant à réaliser une copolymérisation radicalaire, dans un milieu organique non aqueux, répondant à la définition donnée précédemment, d'un ou plusieurs monomères acryliques tels que définis précédemment avec un ou plusieurs macromonomères tels que définis précédemment.

Le milieu organique non aqueux est constitué d'au moins un composé liquide non siliconé défini par l'espace de solubilité de Hansen, tel que cela est explicité initialement.

10

15

20

25

30

D'une manière classique, la copolymérisation peut être effectuée en présence d'un inititateur de polymérisation. Les initiateurs de polymérisation peuvent être des amorceurs radicalaires.

De manière générale, un tel initiateur de polymérisation peut être choisi parmi les composés organiques peroxydés tels que le dilauroyl peroxyde, le le tert-butyl peroxy-2peroxyde, dibenzoyl diazotés tels les composés éthylhexanoate ; l'azobisdiméthylvalerol'azobisisobutyronitrile, nitrile.

La réaction peut être également initiée à l'aide de photoinitiateurs ou par une radiation telle que des UV, des neutrons ou par plasma.

D'une manière générale, pour mettre en œuvre ce procédé, on introduit, dans un réacteur de taille appropriée à la quantité de polymère que l'on va réaliser, au moins une partie du milieu non aqueux non

siliconé, une partie des monomères acryliques, polymérisation, le squelette après constituera, totalité du macromonomère (qui la insoluble, constituera les chaînes latérales du polymère) et une partie de l'initiateur de polymérisation. A ce stade d'introduction, le milieu réactionnel forme un milieu relativement homogène.

5

10

15

20

25

30

Le milieu réactionnel est ensuite agité et température pour obtenir une chauffé jusqu'à une polymérisation des monomères et macromonomères. Après un certain temps, le milieu initialement homogène et limpide conduit à une dispersion d'aspect laiteux. On ajoute ensuite un mélange constitué la partie de l'initiateur de de monomère et restante de polymérisation. Après un temps adéquat pendant lequel le mélange est chauffé sous agitation, le milieu se stabilise sous forme d'une dispersion laiteuse, la dispersion comprenant des particules de polymères stabilisés dans le milieu dans lequel elles ont été créées, ladite stabilisation étant due à la présence de chaînes latérales solubles dans ledit milieu.

La dispersion de particules de polymères selon l'invention peut être utilisée dans tout type de composition notamment dans une compositions et pharmaceutique et/ou hygiénique, telle cosmétique, qu'une composition de soin ou de maquillage pour la matières kératiniques ou encore une des composition capillaire ou une composition solaire.

L'invention a donc trait à une composition comprenant, dans un milieu cosmétiquement,

pharmaceutiquement et/ou hygiéniquement acceptable, une dispersion de particules d'un polymère telle que définie précédemment.

Selon l'application recherchée, la composition peut contenir les adjuvants habituels que l'on incorpore dans des compositions cosmétiques, pharmaceutiques et/ou hygiéniques.

5

10

15

20

25

parmi ces adjuvants, on peut citer les corps gras, et notamment les cires, les huiles, les gommes et/ou les corps gras pâteux, hydrocarbonés et/ou siliconés, et les composés pulvérulents tels que les pigments, les charges et/ou les nacres.

d'être les cires susceptibles Parmi présentes dans la composition selon l'invention, mélange, les cires' seules ou en peut citer, hydrocarbonées telles que la cire d'abeilles ; la cire de Carnauba, de Candellila, d'Ourrury, du Japon, cires de fibres de liège ou de canne à sucre ; lignite; les paraffine, de cires de microcristallines ; la cire de lanoline ; la cire de montan ; les ozokérites ; les cires de polyéthylène ; les cires obtenues par synthèse de Fischer-Tropsch; et hydrogénés, les esters gras 1es huiles glycérides concrets à 25°C. On peut également utiliser des cires de silicone, parmi lesquelles on peut citer esters de alkyls, alcoxys, et/ou les polyméthylsiloxane.

Parmi les huiles susceptibles d'être présentes dans la composition selon l'invention, on 30 peut citer, seules ou en mélange, les huiles hydrocarbonées telles que l'huile de paraffine ou de

vaseline ; le perhydrosqualène; l'huile d'acara; l'huile d'amande douce, de calophyllum, de palme, ricin, d'avocat, de jojoba, d'olive ou de germes de esters d'acide céréales ; des lanolique, d'acide oléique, d'acide laurique, d'acide stéarique; 5 alcools tels que l'alcool oléique, l'alcool linoléique ou linolénique, l'alcool isostéarique ou l'octyl dodécanol. On peut également citer les huiles siliconées telles que le PDMS, éventuellement phénylées 10 telles que les phényltriméthicones. On peut également citer des huiles volatiles, telles que la cyclotétradiméthylsiloxane, la cyclopentadiméthylsiloxane, la cyclohexadiméthylsiloxane, le 15 méthylhexyldiméthylsiloxane, l'hexaméthyldisiloxane les isoparaffines.

Les pigments peuvent être blancs ou colorés, minéraux et/ou organiques. On peut citer parmi les pigments minéraux, les dioxydes de titane, de zirconium ou de cérium, ainsi que les oxydes de zinc, de fer ou de chrome, le bleu ferrique. Parmi les pigments organiques, on peut citer le noir de carbone, et les laques de baryum, strontium, calcium, aluminium.

20

30

Les nacres peuvent être choisies parmi le 25 mica recouvert d'oxyde de titane, d'oxyde de fer, de pigment naturel ou d'oxychlorure de bismuth ainsi que le mica titane coloré.

Les charges peuvent être minérales ou de synthèse, lamellaires ou non lamellaires. On peut citer le talc, le mica, la silice, le kaolin, les poudres de nylon et de polyéthylène, le Téflon, l'amidon, le

micatitane, le nacre naturelle, le nitrure de bore, les microsphères creuses telles que l'Expancel (Nobel Industrie), le polytrap (Dow Coming) et les microbilles de résine de silicone (Tospearls de Toshiba, par exemple).

5

10

15

20

25

30

La composition peut comprendre en outre utilisé dans le domaine additif usuellement cosmétique, tel que des antioxydants, des parfums, des huiles essentielles, des conservateurs, des cosmétiques, des hydratants, des vitamines, des acides sphingocéryls, filtres des essentiels, des solaires, des tensioactifs, des polymères liposolubles comme les polyalkylènes, notamment le polybutène, les polyacrylates et les polymères siliconés compatibles avec les corps gras. Bien entendu, l'homme du métier éventuels composés ou ces ce choisir veillera à complémentaires, et/ou leur quantité, de manière telles que les propriétés avantageuses de la composition selon l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas altérées par l'adjonction envisagée.

Les compositions selon l'invention peuvent se présenter sous toute forme acceptable et usuelle pour une composition cosmétique, hygiénique ou pharmaceutique.

Les compositions selon l'invention peuvent se présenter sous forme d'émulsion huile-dans-eau ou eau-dans huile, de lotion, de mousse, de spray.

Parmi les applications préférentiellement visées par la présente invention, on peut plus particulièrement mentionner :

- le domaine des produits capillaires (lavage, soin ou beauté des cheveux), les compositions selon l'invention étant en particulier sous forme shampooings, d'aérosols, de mousse, de d'aprèsde shampooings, ou gels coiffants de lotions traitants, laques ou lotions de mise en forme ou de mise en plis ou encore de fixation ;
- le domaine des produits de maquillage, en particulier pour le maquillage des cils, les compositions étant sous forme de mascara ou de eyeliner; de rouge à lèvres ou de brillant à lèvres ou de fond de teint, ou encore de fards à joues ou à paupières;
- le domaine des produits de soin de la 15 peau do corps et du visage, notamment les produits solaires ou autobronzants.

Enfin, la présente invention a pour objet un Procédé de traitement cosmétique pour le soin et/ou maquillage des nettoyage et/ou le matières le kératiniques consistant à appliquer sur les matières définie kératiniques, composition telle que une précédemment.

L'invention va maintenant être décrite plus 25 en détail à la lumière des exemples suivants donnés à titre illustratif et non limitatif.

EXPOSE DETAILLE DE L'INVENTION

30 EXEMPLES.

20

Les présents exemples illustrent la préparation de polymères conformes à l'invention, aptes à former une dispersion de particules dans un milieu organique considéré.

Dans ces exemples, on détermine, après préparation de ladite dispersion, les masses molaires moyennes en poids (Mw) et en nombre (Mn) du polymère, la température de transition vitreuse, la teneur en matière sèche (ou extrait sec) et la taille des particules de polymères.

5

10

15

20

25

Les masses molaires moyennes en poids (Mw) et en nombre (Mn) sont déterminées par chromatographie liquide par perméation de gel (solvant THF, courbe d'étalonnage établie avec des étalons de polystyrène linéaire, détecteur réfractométrique).

La mesure de la température de transition vitreuse (Tg) est effectuée selon la norme ASTM D3418-97, par analyse enthalpique différentielle (DSC "Differential Scanning Calorimetry) sur calorimètre, sur une plage de température comprise entre -100°C et + 150°C à une vitesse de chauffe de 10°C/min dans des creusets en aluminium de 150 μ l.

La préparation des creusets se fait de la manière suivante : dans un creuset en aluminium de 150 μ l on introduit 100 μ l de la dispersion obtenue et on laisse le solvant s'évaporer pendant 24h à température ambiante et à 50% d'HR. Renouveler l'opération puis introduire le creuset dans le calorimètre Mettler DSC30

La teneur en matière sèche (ou extrait 30 sec), c'est à dire la teneur en matière non volatile, peut être mesurée de différentes manières, on peut

citer par exemple les méthodes par séchage à l'étuve ou les méthodes par séchage par exposition à un rayonnement infrarouge.

5

10

15

préférence, la quantité De de « extrait appelée sec » des sèche, communément compositions selon l'invention, est mesurée par échauffement de l'échantillon par des rayons infrarouges de 2 µm à 3,5 µm de longueur d'onde. Les substances contenues dans lesdites compositions qui possèdent une pression de vapeur élevée, s'évaporent sous l'effet de ce rayonnement. La mesure de la perte l'échantillon permet de déterminer poids de « l'extrait sec » de la composition. Ces mesures sont réalisées au moyen d'un dessiccateur à infrarouges commercial LP16 de chez Mettler. Cette technique est décrite dans la documentation de parfaitement l'appareil fournie par Mettler.

Le protocole de mesure est le suivant :

On étale environ 1g de la composition sur une coupelle métallique. Celle-ci, après introduction dans le dessiccateur, est soumise à une consigne de température de 120°C pendant une heure. La masse humide de l'échantillon, correspondant à la masse initiale et la masse sèche de l'échantillon, correspondant à la masse après exposition au rayonnement, sont mesurées au moyen d'une balance de précision.

La teneur en matière sèche est calculée de la manière suivante :

Extrait Sec = $100 \times (masse sèche / masse$ 30 humide).

Les tailles de particules peuvent être mesurées par différentes techniques, on peut citer en particulier les techniques de diffusion de la lumière (dynamiques et statiques), les méthodes par compteur les mesures par vitesse de sédimentation Coulter, (reliée à la taille via la loi de Stokes) et la microscopie. Ces techniques permettent de mesurer un diamètre de particules et pour certaines d'entre elles une distribution granulométrique.

5

10

20

25

tailles et les préférence, les De des particules des tailles distributions de mesurées selon l'invention, sont par compositions diffusion statique de au moyen d'un la lumière granulomètre commercial de type MasterSizer 2000 chez Malvern. Les données sont traitées sur la base de 15. la théorie de diffusion de Mie. Cette théorie, exacte pour des particules isotropes, permet de déterminer dans le cas de particules non sphériques, un diamètre « effectif » de particules. Cette théorie est notamment décrite dans l'ouvrage de Van de Hulst, H.C., "Light Scattering by Small Particles," Chapitres 9 et Wiley, New York, 1957.

La composition est caractérisée par diamètre « effectif » moyen en volume D[4,3], défini de la manière suivante :

$$D[4,3] = \frac{\sum_{i} V_i \cdot d_i}{\sum_{i} V_i}$$

où Vi représente le volume des particules de diamètre effectif di. Ce paramètre est notamment décrit dans la 30 documentation technique du granulomètre.

... 4000.

(~

Les mesures sont réalisées à 25 °C, sur une dispersion de particules diluée, obtenue à partir de la composition de la manière suivante : 1) dilution d'un facteur 100 avec de l'eau, 2) homogénéisation de la solution, 3) repos de la solution durant 18 heures, 4) récupération du surnageant homogène blanchâtre.

Le diamètre « effectif » est obtenu en prenant un indice de réfraction de 1,33 pour l'eau et un indice de réfraction moyen de 1,42 pour les particules.

EXEMPLE 1.

10

15

25

30

Cet exemple illustre la préparation d'un polymère formant une dispersion de particules dans un solvant carboné, ledit polymère étant obtenu par polymérisation d'acrylate de méthyle et le macromonomère correspondant à un copolymère polyéthylène/polybutylène (Kraton L-1253).

20 Le mode opératoire de ce polymère particulier est le suivant :

Dans un réacteur de 500 mL, on charge 75 g d'heptane, 50 g d'isododécane, 12,75 g d'acrylate de méthyle et 2,25 g de macromonomère du type copolymère de polyéthylène/polybutylène (Kraton L-1253) et 0,8 g de tertio butyl peroxy-2-éthylhexanoate (Trigonox 21S).

On agite et on chauffe le mélange réactionnel à température ambiante à 90°C en 1 heure. Après 15 minutes à 90°C, on observe un changement d'aspect du milieu réactionnel, qui passe d'un aspect transparent à un aspect laiteux. On maintient le

chauffage sous agitation pendant 15 minutes supplémentaires puis on ajoute goutte à goutte pendant 1 heure un mélange constitué par 35 g d'acrylate de méthyle et 0,5 g de Trigonox 21S.

On laisse ensuite le chauffage pendant 4 heures à 90°C puis on distille l'heptane du milieu réactionnel.

A l'issue de cette opération de distillation, on obtient une dispersion de particules de polymère ainsi préparé stable dans l'isododécane.

Les caractéristiques du polymère et des particules formées par ledit polymère sont les suivantes :

15

5

10

- Granulométrie : 73,5 nm avec polydispersité de 0,04 réalisée sur Malvern Autosizer Lo-C à 25°C ;
- Extrait sec : 55,1 % dans l'isododécane,
 20 réalisé par thermobalance ;
 - Transition vitreuse : 8°C par DSC Mettler;
 - Masse moléculaire poids Mw=44300
 - Masse moléculaire nombre Mn=8900

25

- Indice de polydispersité (Mw/Mn) = 4,99.
- Masse moléculaire du macromonomère utilisé Mw = 4000

La stabilité de la dispersion obtenue est 30 mise en évidence par la mise en œuvre du protocole de stabilité suivant:

Dans un tube à hémolyse, on place 8 ml de centrifuge à et on réalisée dispersion la minutes à l'aide 4000 tours/min pendant 15 centrifugeuse Jouan C100-S5. Au bout de 15 minutes, on constate qu'il n'y a pas de déphasage ce qui démontre que la dispersion est stable.

EXEMPLE 2.

5

Cet exemple illustre la préparation d'un 10 polymère formant une dispersion de particules dans un étant obtenu par ledit polymère carboné, solvant polymérisation d'acrylate de méthoxyéthyle le copolymère à un correspondant macromonomère polyéthylène/polybutylène (Kraton L-1253). 15

Le mode opératoire de ce polymère particulier est le suivant :

Dans un réacteur de 500 mL, on charge 75 g d'heptane, 50 g d'isododécane, 12,75 g d'acrylate de méthoxyéthyle et 2,25 g de macromonomère du type copolymère de polyéthylène/polybutylène (Kraton L-1253) et 0,8 g de tertio butyl peroxy-2-éthylhexanoate (Trigonox 21S).

mélange chauffe le et onagite On 25 réactionnel à température ambiante à 90°C en 1 heure. Après 15 minutes à 90°C, on observe un changement d'aspect du milieu réactionnel, qui passe d'un aspect aspect laiteux. On maintient à un transparent pendant 15 agitation chauffage sous 30 supplémentaires puis on ajoute goutte à goutte pendant 1 heure un mélange constitué par 35 g d'acrylate de méthoxyéthyle et 0,5 g de Trigonox 21S.

On laisse ensuite le chauffage pendant 4 heures à 90°C puis on distille l'heptane du milieu réactionnel.

A l'issue de cette opération de distillation, on obtient une dispersion de particules de polymère ainsi préparé stable dans l'isododécane.

- Les caractéristiques du polymère et des particules formées par ledit polymère sont les suivantes:
- Granulométrie : 91,4 nm avec 15 polydispersité de 0,05 réalisée sur Malvern Autosizer Lo-C à 25°C ;
 - Extrait sec : 56,4 % dans l'isododécane, réalisé par thermobalance ;
 - Transition vitreuse : -40°C par DSC
- 20 Mettler;

5

- Masse moléculaire poids Mw= 71200
- Masse moléculaire nombre Mn= 19300
- Indice de polydispersité (Mw/Mn) = 3.7
- Masse moléculaire du macromonomère

25 utilisé Mw = 4000

Après la mise en œuvre du protocole de stabilité conformément à l'exemple 1, on constate que la dispersion obtenue est stable.

30 EXEMPLE 3

exemple illustre la préparation d'un polymère formant une dispersion de particules dans un solvant carboné, ledit polymère étant obtenu polymérisation d'acrylate de méthyle et le macromonomère correspondant à un copolymère polyéthylène/polybutylène (Kraton L-1253).

5

20

Le mode opératoire de ce polymère particulier est le suivant :

10 Dans un réacteur de 1 L, on charge 200 g d'heptane, 200 g d'isononyl isononanoate, d'acrylate de méthyle et 12 g de macromonomère du type copolymère de polyéthylène/polybutylène (Kraton L-1253) et 3.2 q de tertio butyl peroxy-2-éthylhexanoate 15 (Trigonox 21S).

On agite et on chauffe le mélange réactionnel à température ambiante à 90°C en 1 heure. Après 15 minutes à 90°C, on observe un changement d'aspect du milieu réactionnel, qui passe d'un aspect transparent à un On aspect laiteux. maintient chauffage sous agitation pendant 15 supplémentaires puis on ajoute goutte à goutte pendant 1 heure un mélange constitué par 160 g d'acrylate de méthyle et 2 g de Trigonox 21S.

On laisse ensuite le chauffage pendant 4 heures à 90°C puis on distille l'heptane du milieu réactionnel.

A l'issue de cette opération de distillation, on obtient une dispersion de particules de polymère ainsi préparé stable dans l'isononyl isononanoate.

Les caractéristiques du polymère et des particules formées par ledit polymère sont les suivantes:

5

- Granulométrie : 220 nm avec polydispersité de 0,04 réalisée sur Malvern Autosizer Lo-C à 25°C ;
- Extrait sec théorique : 50 % dans l'
- 10 l'isononyl isononanoate
 - Transition vitreuse: 12°C par DSC Mettler;
 - Masse moléculaire poids Mw=98909
 - Masse moléculaire nombre Mn=25731

15

- Indice de polydispersité (Mw/Mn) = 3.84
- Masse moléculaire du macromonomère utilisé Mw = 4000

Après la mise en œuvre du protocole de stabilité conformément à l'exemple 1, on constate que la dispersion obtenue est stable.

EXEMPLE 4

Cet exemple illustre la préparation d'un 25 polymère formant une dispersion de particules dans un étant obtenu ledit polymère solvant carboné, le méthyle polymérisation d'acrylate de copolymère un correspondant à macromonomère polyéthylène/polybutylène (Kraton L-1253). 30

Le mode opératoire de ce polymère particulier est le suivant :

Dans un réacteur de 1 L, on charge 200 g d'heptane, 200 g d'alkyl benzoate en C12-15 plus connu sous le nom de Finsolv TN, 28 g d'acrylate de méthyle et 12 g de macromonomère du type copolymère de polyéthylène/polybutylène (Kraton L-1253) et 3.2 g de tertio butyl peroxy-2-éthylhexanoate (Trigonox 21S).

On agite et on chauffe mélange le réactionnel à température ambiante à 90°C en 1 heure. Après 15 minutes à 90°C, on observe un changement d'aspect du milieu réactionnel, qui passe d'un aspect transparent à un aspect laiteux. On maintient chauffage agitation sous pendant 15 minutes supplémentaires puis on ajoute goutte à goutte pendant 1 heure un mélange constitué par 160 g d'acrylate de méthyle et 2 g de Trigonox 21S.

On laisse ensuite le chauffage pendant 4 heures à 90°C puis on distille l'heptane du milieu réactionnel.

A l'issue de cette opération de distillation, on obtient une dispersion de particules de polymère ainsi préparé stable dans l'alkyl benzoate en C12-15 (Finsolv TN)

25

5

10

15

20

Les caractéristiques du polymère et des particules formées par ledit polymère sont les suivantes :

- Granulométrie : 50 nm avec polydispersité de 0,04 réalisée sur Malvern Autosizer Lo-C à 25°C ;

50 % dans 1' Extrait sec théorique : alkyl benzoate en C12-15 (Finsolv TN) DSC 12°C par Transition vitreuse : Mettler; 5 - Masse moléculaire poids Mw=93984 - Masse moléculaire nombre Mn=29923 - Indice de polydispersité (Mw/Mn) = 3.14 macromonomère moléculaire du Masse 10 utilisé Mw = 4000. Après la mise en œuvre du protocole de stabilité constate que l'exemple 1, onà conformément dispersion obtenue est stable. Exemple 5 : Composition de mascara 15 mascara ayant préparé un On composition suivante : 8 g 20 Cire d'abeille 3 q Cire de paraffine 6 g Cire de carnauba 5,3 g Hectorite modifiée par du chlorure de di-stéaryl di-méthyl benzyl ammonium (Bentone® 38V d'Elementis) 25 1,7 g Carbonate de propylène 1 g Charge 5 g pigments

Dispersion de polymère de l'exemple 4

Isododécane

30

12 g en MA

qsp 100

...

Le mascara, après application sur les cils, est jugé très satisfaisant.

Exemple 6 : Stick de rouge à lèvres

5

La composition de rouge à lèvres suivante est préparée :

Cire de polyéthylène

15 왕

10 Dispersion de polymère de l'exemple 3 10 % en MA Polyisobutène hydrogéné (Parléam de Nippon Oil Fats)

26 %

Isododécane

qsp 100

Pigments

8.6 %

15

La composition obtenue après application sur les lèvres présente de bonnes propriétés cosmétiques.

20 Exemple 7 : Fond de teint E/H

On prépare une composition de fond de teint comprenant les composés suivants :

Phase A	-	3 g .
	(ABIL EM 90 de la société	
	GOLDSCHMIDT)	
	Succinate d'isostéaryl	0,6 g
	diglycéryle	
	(IMWITOR 780K de la société	
	CONDEA)	- A - F - ::
	Isododécane	18,5 g
	Mélange de pigments (oxydes de	10 g
	fer et oxydes de titane	
	hydrophobes)	2 C M7
	Dispersion de polymère de	8, / g en MA
	l'exemple 2	0
	Poudre de polyamide (NYLON-12	8 g
	de Dupont de Nemours)	~~
	Parfum	qs
Phase B	Eau	qsp 100 0,7 g
	Sulfate de magnésium	
	Conservateur (Methylparaben)	Qs 3. ~
Phase C	Eau	2 g
,	Conservateur (Diazolinyl urée)	Qs nto de honnes
	La composition obtenue prése	sirce de boimes
propriété	s cosmétiques.	
- ·	-	;
Exemple 8		

5

On prépare une poudre compactée ayant la composition suivante :

Composition A :

	-	
10	- Talc	30 g
	- Oxychlorure de bismuth	10 g
	- Stéarate de zinc	4 g
	- Poudre de Nylon	20 g
	- Dispersion de l'exemple 1	5 g
15	Composition B :	
	- Oxydes de fer	2 g
	- Unile de vageline	6 q

La poudre est obtenue de la façon suivante : on broie la composition A dans un broyeur de type KENWOOD pendant environ 5 minutes sous faible agitation, on ajoute la composition B et on broie l'ensemble environ 2 minutes à la même vitesse, puis 3 minutes à une vitesse plus rapide. On tamise ensuite la préparation sur un tamis de 0,16 mm, puis on compacte ce mélange dans des coupelles.

On obtient une poudre compactée présentant de bonnes propriétés cosmétiques.

La composition obtenue est aisée et agréable à appliquer. On constate que le film ne migre pas dans les ridules de la peau, même après avoir été porté pendant plusieurs heures.

Exemple 9 : gel pour le visage

propriétés cosmétiques.

On prépare la composition suivante : 20 10 g . isopropyl palmitate 5 g . vaseline (cire) . hectorite modifiée (argile) 0,15 g 5 g . ozokérite (cire) . septaoléate de sorbitane oxyéthyléné (400E) 5 g 25 . dispersion de l'exemple 4 (25% de matière sèche) de bonnes obtient un gel ayant On

Exemple 10 : huile de soin

On prépare la composition suivante :

- . dispersion de l'exemple 3 (25% de matière sèche) 70 g . huile de jojoba 15 g
- 5 . huile de soja 15 g

On obtient une huile de soin qui peut être appliquée sur le corps ou le visage.

REVENDICATIONS

1. Polymère acrylique comprenant squelette insoluble dans un milieu organique non aqueux non siliconé et une partie soluble dans ledit milieu latérales constituée de chaînes liées de covalente audit squelette, ledit polymère d'être obtenu susceptible par polymérisation radicalaire dans le milieu organique non aqueux :

5

- d'un ou plusieurs monomères acryliques, 10 pour former ledit squelette insoluble ;
 - d'un ou plusieurs macromonomères comportant un groupe terminal apte à réagir pendant la polymérisation pour former les chaînes latérales, le ou lesdits macromonomère(s) ayant une masse moléculaire en poids supérieure ou égale à 200 ;
 - ladite partie soluble représentant 0,05 à 20% en poids du polymère, et ledit polymère ayant une masse moléculaire en poids allant de 10 000 à 300 000.
- 2. Polymère selon la revendication 1, pour lequel le milieu organique non aqueux non siliconé est constitué d'au moins un composé liquide non aqueux non siliconé choisi dans le groupe constitué par :
- les composés liquides non aqueux non 25 siliconés ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur à 17 (MPa) 1/2;
- les monoalcools ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de
 30 Hansen inférieur ou égal à 20 (MPa)^{1/2}; et
 - les mélanges de ceux-ci.

- lequel le composé liquide non aqueux non siliconé ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur à 17 (MPa) 1/2 est choisi parmi les huiles naturelles ou synthétiques, carbonées, hydrocarbonées, fluorées, seules ou en mélange; les esters; les cétones; les éthers; les alcanes linéaires, ramifiés et/ou cycliques, éventuellement volatils.
 - 4. Polymère selon la revendication 2, pour lequel le composé liquide non aqueux non siliconé ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur à 17 (MPa)^{1/2} est choisi dans le groupe constitué par les esters linéaires, ramifiés ou cycliques, ayant plus de 6 atomes de carbone, les éthers ayant plus de 6 atomes de carbone, les cétones ayant plus de 6 atomes de carbone.

20

25

15

5

- 5. Polymère selon la revendication 2, pour lequel les monoalcools ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de Hansen inférieur ou égal à 20 (MPa)^{1/2} sont choisis dans le groupe formé par les monoalcools aliphatiques gras ayant au moins 6 atomes de carbone.
- 6. Polymère selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, formant des particules dans ledit milieu organique non aqueux d'une taille moyenne de 10 à 400 nm, de préférence de 20 à 200 nm.

- 7. Polymère selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, dans lequel le ou les monomères acryliques sont choisis dans le groupe constitué par les monomères suivants et leurs sels:
- les (méth) acrylates de formule :

dans laquelle :

- R_1 désigne un atome d'hydrogène ou un 10 groupe méthyle ;
 - R₂ représente un groupe alkyle linéaire ou ramifié, comprenant de 1 à 6 atomes de carbone, ou un groupe alkyle cyclique comprenant de 3 à 6 atomes de carbone, lesdits groupes pouvant comporter dans leur chaîne un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, N et S, et pouvant comporter un ou plusieurs substituants choisis dans un groupe constitué par OH, les atomes d'halogène (F, Cl, Br,I), ou
- R₂ représente un groupe alkyle linéaire ou 20 ramifié comportant de 1 à 6 atomes de carbone, substitué par au moins un groupe polyoxyéthylène, ledit groupe étant constitué par la répétition de 5 à 30 motifs oxyéthylène;
 - les (méth)acrylamides de formule :

$$CH_2$$
 C CON R_5 R_5

25

15

dans laquelle :

- R_3 désigne un atome d'hydrogène ou un groupe méthyle ;
- R₄ et R₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle, linéaire ou ramifié, comportant de 1 à 6 atomes de carbone; ou
 - R_4 représente un atome d'hydrogène et R_5 représente un groupe 1,1-diméthyl-3-oxobutyle.
- . les esters de vinyle de formule :

 R_6 -COO-CH=CH₂

10

5

15

30

dans laquelle :

- R₆ représente un groupe alkyle linéaire ou ramifié, comprenant de 1 à 6 atomes, ou un groupe alkyle cyclique comportant de 3 à 6 atomes de carbone et/ou un groupe aromatique, par exemple de type benzénique, anthracénique, et naphtalénique;
- insaturation(s) éthylénique(s) monomères à des comprenant au moins une fonction acide carboxylique ou sulfonique, tel que l'acide acrylique, l'acide 20 l'acide crotonique, l'anhydride méthacrylique, itaconique, l'acide fumarique, l'acide maléique, l'acide maléique, l'acide styrènesulfonique, l'acide acrylamidopropanesulfonique, l'acide vinylbenzoïque, l'acide vinylphosphorique et les sels de ceux-ci, 25
 - les monomères à insaturation(s) éthylénique(s) comprenant au moins une fonction hydroxyle comme le méthacrylate de 2-hydroxypropyle, le méthacrylate de 2-hydroxyéthyle, l'acrylate de 2-hydroxypropyle et l'acrylate de 2-hydroxyéthyle;

- les monomères à insaturation(s) éthylénique(s) comprenant au moins une fonction amine tertiaire, tel que la 2-vinylpyridine, la 4-vinylpyridine, le méthacrylate de diméthylaminoéthyle, le méthacrylate de diéthylaminoéthyle, le méthacrylate de diméthylaminoéthyle, le diméthylaminopropylméthacrylamide et les sels de ceuxci;

et les mélanges de ceux-ci.

10

5

8. Polymère selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, dans lequel le ou les macromonomères sont choisis dans le groupe constitué par :

15

20

- les polyoléfines, telles que celles à base de polyéthylène, polypropylène, polyéthylène-polypropylène, polyéthylène-polybutylène, polyisoprène, polybutadiène, poly(éthylène/butylène)-polyisoprène et plus particulièrement le méthacrylate de poly(éthylène/butylène) commercialisé sous la dénomination Kraton Ligard L-12T3 par Kraton Polymers;
- les homopolymères ou copolymères d'acrylate ou de méthacrylate d'alkyle linéaire ou ramifié comportant de 8 à 22 atomes de carbone, tels que les macromonomères à base de poly(acrylate éthyl-2-hexyle), de poly(acrylate de dodécyle).
- 9. Polymère selon l'une quelconque des 30 revendications précédentes, susceptible d'être obtenu par polymérisation :

- du monomère acrylate de méthyle et du macromère polyéthylène/polybutylène (Kraton L-1253) dans l'isododécane; l'isononylisononanoate ou un alkyl-benzoate en C_{12} - C_{15} (Finsolv TN);
- du monomère acrylate de méthoxyéthyle et du macromonomère polyéthylène/polybutylène (Kraton L1253) dans l'isododécane.
- Dispersion non aqueuse comprenant un particules organique aqueux et des milieu non 10 constituées d'au moins un polymère, ledit milieu et que défini dans les étant tel polymère revendications 1 à 9.
- 11. Dispersion selon la revendication 10, ladite dispersion étant une dispersion stable dans le milieu non aqueux non siliconé considéré.
- 12. Procédé de préparation d'un polymère selon la revendication 1 à 9 ou d'une dispersion selon 20 comprenant une étape revendication 10 ou 11, consistant à réaliser une copolymérisation radicalaire, dans un milieu organique non aqueux, d'un ou plusieurs un ou plusieurs acryliques avec monomères macromonomères, ledit milieu, le ou lesdits monomères, 25 le ou lesdits macromonomères étant tels que définis dans les revendications 1 à 9.
- 13. Procédé de préparation selon la 30 revendication 12, dans lequel la copolymérisation est initiée en présence d'un amorceur radicalaire.

.

14. Procédé de préparation selon la revendication 13, dans lequel ledit amorceur peut être choisi parmi les composés organiques peroxydés tels que le dilauroyl peroxyde, le dibenzoyl peroxyde, le tertbutyl peroxy-2-éthylhexanoate, les composés diazotés tels que l'azobisisobutyronitrile, l'azobisdiméthylvalero-nitrile.

- 15. Composition comprenant, dans un milieu cosmétiquement, pharmaceutiquement et/ou hygiéniquement acceptable, une dispersion de particules d'un polymère selon la revendication 10 ou 11.
- 16. Composition selon la revendication 15, comprenant, en outre, des corps gras choisis dans le groupe formé par les cires, les huiles, les gommes, les corps gras pâteux, hydrocarbonés ou siliconés.
- 20 17. Composition selon la revendication 15 à 16, comprenant, en outre, des pigments, des charges et/ou des nacres.
- 18. Composition selon l'une quelconque des revendications 15 à 17, se présentant sous la forme d'une composition de soin ou de maquillage de la peau ou des matières kératiniques, ou encore d'une composition capillaire ou d'une composition solaire.
- 19. Procédé de traitement cosmétique pour le soin et/ou le nettoyage et/ou le maquillage des

matières kératiniques consistant à appliquer sur les matières kératiniques, une composition selon l'une quelconque des revendications 15 à 18.



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08

Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../1..

(À fournir dans le cas où les demandeurs et les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes)

Féléphone	e : 33 (1) 53 0	4 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire DB 113 @ W / 270
Vos ré	éférences p	our ce dossier (facultatif)	SP 21742/FG
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL			02.15738 DU 12.12.2002
TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum)			
POLYMERE ACRYLIQUE, DISPERSION DUDIT POLYMERE STABLE DANS UN MILIEU ORGANIQUE NON AQUEUX ETNON SILICONE ET COMPOSITION COMPRENANT LADITE DISPERSION.			
LE(S) DEMANDEUR(S):			
L'OREAL			
14 rue Royale			
75008 PARIS			
DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S):			
1. Nom			LION
Pi	Prénoms		Bertrand
A	Adresse	Rue	3 rue Monsieur le Prince
		Code postal et ville	[9,5,2,7,0] LUZARCHES
S	ociété d'app	artenance (facultatif)	
2! N	lom		
Pi	rénoms		
A	Adresse	Rue	
		Code postal et ville	
S	ociété d'app	partenance (facultalif)	
3 Nom			
Prénoms			
A	Adresse	Rue	
		Code postal et ville	
S	ociété d'app	partenance (facultatif)	
S'il y a plus de trois inventeurs, utilisez plusieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page suivi du nombre de pages			
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire)			
PARIS LE 05 FEVRIER 2003 D. DU BOISBAUDRY			

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

PCT Application
PCT/FR2003/003707

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.